

Dividol®

hidroxibenzoato de viminol

CÁPSULAS

Forma Farmacêutica e Apresentação
Cápsulas: Embalagem com 12 unidades.

USO ADULTO

USO ORAL

Composição

Cada cápsula contém:

hidroxibenzoato de viminol 70 mg

Excipientes: talco, lactose, estearato de magnésio

q.s.p. 1 cápsula

INFORMAÇÃO AO PACIENTE

Dividol® é um analgésico sintético, indicado para o tratamento da sintomatologia dolorosa originada de diversas causas e de várias localizações. Via de regra o efeito se manifesta dentro de 1 hora após a administração e perdura por 4 horas.

Conservar em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C), ao abrigo da umidade.

SIGA A ORIENTAÇÃO DE SEU MÉDICO, RESPEITANDO SEMPRE OS HORÁRIOS, AS DOSES E A DURAÇÃO DO TRATAMENTO.

NÃO INTERROMPER O TRATAMENTO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO.

INFORME SEU MÉDICO SOBRE O APARECIMENTO DE REAÇÕES DESAGRADÁVEIS QUE POSSAM OCORRER COM USO DO MEDICAMENTO.

O prazo de validade do produto é de 24 meses a partir da data de fabricação. Observar a data de fabricação e o prazo de validade impressos no cartucho.

A CÁPSULA DESTE PRODUTO CONTÉM O CORANTE AMARELO DE TARTRAZINA QUE PODE CAUSAR REAÇÕES DE NATUREZA ALÉRGICA, ENTRE AS QUAIS ASMA BRÔNQUICA, ESPECIALMENTE EM PESSOAS ALÉRGICAS AO ÁCIDO ACETILSALICÍLICO.

NÃO UTILIZAR MEDICAMENTO COM PRAZO DE VALIDADE VENCIDO.

INFORME SEU MÉDICO A OCORRÊNCIA DE GRAVIDEZ NA VIGÊNCIA DO TRATAMENTO OU APÓS O SEU TÉRMINO.

INFORME AO MÉDICO SE ESTIVER AMAMENTANDO.

INFORME SEU MÉDICO SOBRE QUALQUER MEDICAMENTO QUE ESTEJA USANDO, ANTES DO INÍCIO OU DURANTE O TRATAMENTO.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

NÃO TOME REMÉDIO SEM O CONHECIMENTO DE SEU MÉDICO. PODE SER PERIGOSO PARA SUA SAÚDE.

INFORMAÇÃO TÉCNICA

O **Dividol®** contém, como princípio ativo, o hidroxibenzoa-

to de viminol, substância original sintetizada e patenteada pelos Laboratórios de Pesquisa Zambon, de intensa ação analgésica. A base viminol tem uma estrutura química original, totalmente diferente dos analgésicos naturais ou sintéticos conhecidos e corresponde à fórmula: 1-[alfa-(N-O-clorobenzil)-pirril]-3-di-sec-butilamino-etanol.

A propriedade farmacológica do **Dividol®**, consiste em inibir a percepção dos estímulos algogênicos e elaboração dos mesmos até um estado subjetivo de sofrimento e apreensão. Esta ação exerce-se sobre o sistema nervoso central subcortical, sendo notavelmente específica no sentido de permitir experimentalmente estados de intensa analgesia sem interferir na percepção de outros estímulos sensoriais e independentemente de outros efeitos sobre o sistema nervoso central, tais como alterações do estado de consciência e da coordenação motora, efeitos que pelo contrário, podem se verificar com analgésicos de diferentes mecanismos e locais de ação. Trata-se de um analgésico sintético, não narcótico e não antiinflamatório, de uma potência analgésica notavelmente superior à dos salicilatos e dos pirazólicos e comparável à dos analgésicos maiores. Também as funções respiratórias e cardiocirculatórias não são influenciadas por doses terapêuticas, ainda que elevadas de **Dividol®**.

A eficácia do **Dividol®** sobre as dores que acompanham diferentes condições patológicas (osteoarticulares, viscerais, neuríticas, vasculares, espasmos uterinos, dores pós-parto ou pós-operatórias) tem sido demonstrada pelos mais modernos métodos de avaliação objetiva e confirmada por resposta subjetiva; estudos completos em animais e no homem têm permitido determinar que o viminol, mesmo em doses acima das terapêuticas, não possui efeitos lesivos sobre a mucosa gastrointestinal e sobre as funções hepática e renal.

Em nenhuma das diversas provas efetuadas, o viminol demonstrou possuir capacidade de provocar fármaco-dependência, nem de suprimir a síndrome de abstinência por opiáceos. **Dividol®** não provoca modificações de tipo eufórico ou de depressão, embora alguns pacientes possam acusar um leve efeito sedativo.

Indicações

Dividol® é indicado para o tratamento da sintomatologia dolorosa originada por diversas causas e de várias localizações, toda vez que, a critério médico, haja necessidade de um tratamento analgésico sintomático, enquanto se aguardam, alternam ou associam tratamentos etiológicos, ou mesmo em ausência destes últimos.

Dores osteoarticulares: artralgia e osteoartrite cervical e lombosacral, discopatias intervertebrais, fraturas, luxações, traumas.

Dores neuríticas: isquialgias, radiculites, polineurites diabéticas e alcoólicas, herpes.

Dores vasculares: arteriopatas obliterantes dos membros com dor isquêmica, coronariopatias obstrutivas e infarto do miocárdio.

Dores viscerais: dor decorrente de derrame pleural e pericardite, cólicas abdominais, anexites, espasmos uterinos e dismenorréia.

Dores neoplásicas: neoplasias de origem e estado evolutivo vários, mieloma múltiplo, leucemia e outras hemopatias dolorosas.
Dores diversas: cefaléia tipo hemicrânia, mialgias, dores dentárias e estados dolorosos em pós-operatórios diversos.

Contra-indicações:

O produto é contra-indicado a pacientes com história de hipersensibilidade aos componentes da fórmula.

Precauções e advertências:

A CÁPSULA DESTE PRODUTO CONTÉM O CORANTE AMARELO DE TARTRAZINA QUE PODE CAUSAR REAÇÕES DE NATUREZA ALÉRGICA, ENTRE AS QUAIS ASMA BRÔNQUICA, ESPECIALMENTE EM PESSOAS ALÉRGICAS AO ÁCIDO ACETILSALICÍLICO.

Em alguns casos **Dividol**® pode provocar um leve efeito sedativo sem interferência na atividade normal do paciente. Raramente pode ocasionar sensação de plenitude gástrica ou náusea, sendo aconselhável, nestes casos, tomar o medicamento após as refeições. Tais distúrbios não são sinais de alterações da mucosa gástrica e, sim, de modificação na sua motilidade. Este efeito explica também os possíveis casos de prisão de ventre ou de dificuldade na micção.

Dividol® não altera a função respiratória em condições clínicas usuais; entretanto, por possuir alguma ação sedativa sobre o centro de tosse e da respiração, é aconselhável usá-lo com prudência nos casos de doença broncopulmonar obstrutiva crônica.

Nas condições clínicas onde o sintoma "dor" tem particular importância para fins diagnósticos (por exemplo, síndromes abdominais e traumas cranianos), atentar para a possibilidade de o tratamento com **Dividol**® vir a mascarar o quadro.

GRAVIDEZ E LACTAÇÃO: Não há estudos adequados e bem controlados em mulheres grávidas ou lactantes. Contudo, o uso só deverá ser indicado se os potenciais benefícios justificarem os riscos.

Interações medicamentosas

A ação hipnótica dos barbitúricos é modestamente potencializada pelo **Dividol**®.

Evitar o uso concomitante com drogas depressoras da função respiratória (Ex. pré-anestésicos e alguns anestésicos).

Reações adversas

Dividol® é, de modo geral, bem tolerado. Em alguns casos pode provocar leve efeito sedativo. Ocasionalmente pode causar sensação de plenitude gástrica e náuseas. Nestes pacientes é aconselhável administrar o **Dividol**® após as refeições.

Posologia e modo de usar

1 a 2 cápsulas por administração via oral, até o máximo de 8 cápsulas por dia.

É conveniente iniciar o tratamento com a dose mais baixa (1 cápsula por vez), aumentando-a somente no caso de demonstrar-se insuficiente.

Nas dores crônicas é aconselhável fracionar a dose diária em 3 ou 4 administrações, regularmente espaçadas ao dia.

Superdosagem

Se o medicamento foi ingerido há pouco tempo, deve ser efetuada lavagem gástrica. No caso que tenha transcorrido

do mais tempo desde a ingestão, consultar imediatamente o médico, que poderá instaurar um tratamento sintomático levando em conta os efeitos farmacológicos do produto.

Pacientes idosos

Não há problemas em administrar **Dividol**® a pacientes idosos, contanto que sejam seguidas as orientações gerais descritas na bula. O tratamento porém, deve ser iniciado com a dose mínima.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Lote, data de fabricação e validade: vide cartucho

Registro MS - 1.0084.0020

Farm. Resp.: Dr. Helcio Garcia de Souza

CRF-SP nº 37.345



Distribuído por:

ZAMBON LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS LTDA.

Rua Descampado, 63 - Vila Vera

CEP: 04296-090 - São Paulo / SP

CNPJ nº 61.100.004/0001-36

Indústria Brasileira

® Marca Registrada

Produzido e embalado por:

Farmalab Ind. Quím. Farm. Ltda.

Rua Dr. Giacomo Chiesi, Km 39,2 - nº 151

Santana de Parnaíba - SP

CNPJ nº 61.363.032/0001-46



www.zambon.com.br